PATENT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant:

KOMORI et al.

Serial No.:

unknown

Filed:

concurrent herewith

Docket No.:

10873.690US01

Title:

ALKALINE STORAGE BATTERY

CERTIFICATE UNDER 37 CFR 1.10

'Express Mail' mailing label number: EL815522169US

Date of Deposit: April 24, 2001

I hereby certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service 'Express Mail Post Office To Addressee' service under 37 CFR 1.10 on the date indicated above and is addressed to the Assistant Commissioner for Patents, Washington, D.C. 20231.

By: Yolanda Gray

SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENT

Assistant Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Dear Sir:

Applicants enclose herewith certified copies of Japanese applications, Serial No.

2000-127377, filed April 27, 2000, the right of priority of which is claimed under 35 U.S.C. \S

119.

Respectfully submitted,

MERCHANT & GOULD P.C.

P.O. Box 2903

Minneapolis, Minnesota 55402-0903

(612) 332-5300

Dated: April 24, 2001

Douglas P. Muelle

Řeg. No. 30,300

DPM/tvm

日本国特許庁

PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT



別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2000年 4月27日

出 願 番 号 Application Number:

特願2000-127377

出 願 人 Applicant (s):

 $\mathcal{E}_{\mathbf{q}}^{\mathbf{q}}$

松下電器産業株式会社 トヨタ自動車株式会社

2001年 2月 9日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Patent Office 及川耕



特2000-127377

【書類名】

特許願

【整理番号】

R3844

【提出日】

平成12年 4月27日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

H01M 2/14

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県湖西市境宿555番地 パナソニックEVエナジ

ー株式会社内

【氏名】

児守 克典

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県湖西市境宿555番地 パナソニックEVエナジ

一株式会社内

【氏名】

佐藤 直人

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県湖西市境宿555番地 パナソニックEVエナジ

一株式会社内

【氏名】

谷口 明宏

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県湖西市境宿555番地 パナソニックEVエナジ

ー株式会社内

【氏名】

生駒 宗久

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

髙橋 泰博

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

伊東 隆

【特許出願人】

【識別番号】

000005821

【氏名又は名称】 松下電器産業株式会社

【特許出願人】

【識別番号】

000003207

【氏名又は名称】 トヨタ自動車株式会社

【代理人】

【識別番号】

100095555

【弁理士】

【氏名又は名称】

池内 寛幸

【電話番号】

06-6361-9334

【選任した代理人】

【識別番号】 100076576

【弁理士】

【氏名又は名称】 佐藤 公博

【選任した代理人】

【識別番号】 100107641

【弁理士】

【氏名又は名称】 鎌田 耕一

【選任した代理人】

【識別番号】 100110397

【弁理士】

【氏名又は名称】 乕丘 圭司

【選任した代理人】

【識別番号】 100115255

【弁理士】

【氏名又は名称】 辻丸 光一郎

【選任した代理人】

【識別番号】 100115152

【弁理士】

【氏名又は名称】 黒田 茂

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 012162

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0004605

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 アルカリ蓄電池

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ケースと、前記ケース内に配置された正極、負極、セパレータ および電解液とを備えるアルカリ蓄電池であって、

少なくとも電池組立時において前記セパレータに保持されている前記電解液の量が 15 mg/cm^2 以上であることを特徴とするアルカリ蓄電池。

【請求項2】 ケースと、前記ケース内に配置された正極、負極、セパレータおよび電解液とを備えるアルカリ蓄電池であって、

少なくとも電池組立時において前記セパレータの総面積X (cm^2) と前記電解液の量Y (mg) とが、 $Y/X \ge 20$ の関係を満たすことを特徴とするアルカリ蓄電池。

【請求項3】 前記セパレータはスルホン化されたポリプロピレンからなり、 前記セパレータ中の硫黄原子と炭素原子とが、(硫黄の原子数)/(炭素の原子数)=A(ただし、2.0×10⁻³ \leq A \leq 5.5×10⁻³)の関係を満たす請求 項1または2に記載のアルカリ蓄電池。

【請求項4】 前記電解液が真空注液法によって注液される請求項1または2 に記載のアルカリ蓄電池。

【請求項5】 前記セパレータの比表面積が $0.6 \text{ m}^2/\text{g}\sim 0.9 \text{ m}^2/\text{g}$ の 範囲内である請求項1ないし4のいずれかに記載のアルカリ蓄電池。

【請求項6】 前記セパレータは、水銀ポロシメータによって0. 1 μ m ~ 3 6 0 μ m の範囲で細孔の測定をしたときに、体積基準のメディアン細孔直径が 3 0 μ m 以下である請求項 1 ないし 4 のいずれかに記載のアルカリ蓄電池。

【請求項7】 前記セパレータの目付重量が $60g/m^2\sim85g/m^2$ の範囲内である請求項1ないし4のいずれかに記載のアルカリ蓄電池。

【請求項8】 ケースと、前記ケース内に配置された正極、負極、セパレータおよび電解液とを備えるアルカリ蓄電池であって、

前記セパレータの表面にマンガンを含む化合物が析出していることを特徴とするアルカリ蓄電池。

【請求項9】 前記負極は水素吸蔵合金を含み、前記水素吸蔵合金は、ミッシ ュメタルとマンガンとを1:B(ただし、0.2 \leq B \leq 0.5である)の組成比 で含む請求項8に記載のアルカリ蓄電池。

【請求項10】 前記電解液は、マンガンイオンを含む請求項8に記載のアル カリ蓄電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、アルカリ蓄電池に関し、特にたとえば水素吸蔵合金を用いたニッケ ル水素二次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年、アルカリ蓄電池は、ポータブル機器や携帯機器などの電源として、また 電気自動車やハイブリッド電気自動車などの電源として注目されており、高性能 化が要請されている。特に、水酸化ニッケルを主体とした活物質からなる正極と 、水素吸蔵合金を主材料とした負極とを備えるニッケル水素二次電池は、エネル ギー密度が高く、信頼性に優れた二次電池として急速に普及している。

[0003]

上記ニッケル水素二次電池では、正極活物質の導電性を高めるため、正極にコ バルトなどが添加されている。また、負極活物質には、一般に、コバルトを含む 水素吸蔵合金が用いられている。そして、正極と負極とは、不織布からなるセパ レータで絶縁されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、上記ニッケル水素二次電池では、充放電サイクルを繰り返すと 自己放電特性が悪くなるという問題があった。本発明者らが検討したところ、正 極および負極から溶出した金属イオンがセパレータ上に析出して導電パスを形成 し、これが自己放電特性悪化の一因となっているという事実を新たに見出した。 さらに、この現象を詳細に検討した結果、(1)セパレータが十分な電解液を保

2

持している間は、電解液に溶出したコバルトなどの金属イオンが正極上に析出するのに対し、(2)セパレータが保持する電解液が減少すると電解液に溶出した金属イオンがセパレータ上に析出しやすくなることがわかった。したがって、多数回充放電サイクルを繰り返したときに自己放電特性が悪くなるのは、セパレータが保持する電解液が減少してセパレータ上に導電パスが形成されるためであると考えられる。

[0005]

上記新たな知見に基づき、本発明は、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】

上記目的を達成するため、本発明の第1のアルカリ蓄電池は、ケースと、前記ケース内に配置された正極、負極、セパレータおよび電解液とを備えるアルカリ蓄電池であって、少なくとも電池組立時(電池組立後、電解液がセパレータになじんでから活性化前までの期間をいう)においてセパレータに保持されている電解液の量が15mg/cm²以上(すなわち、セパレータ1cm²あたり15mg以上)であることを特徴とする。上記第1のアルカリ蓄電池では、セパレータに保持されている電解液の量が多いため、充放電サイクルを繰り返しても、セパレータが液がれすることがない。したがって、上記第1のアルカリ蓄電池によれば、セパレータの表面に導電性物質が析出することを防止できるため、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0007]

また、本発明の第2のアルカリ蓄電池は、ケースと、前記ケース内に配置された正極、負極、セパレータおよび電解液とを備えるアルカリ蓄電池であって、少なくとも電池組立時においてセパレータの総面積X(cm²)と電解液の量Y(mg)とが、Y/X≥20の関係を満たすことを特徴とする。上記第2のアルカリ蓄電池では、電解液の量が多いため、充放電サイクルを繰り返しても、セパレータが液がれすることがない。したがって、上記第2のアルカリ蓄電池によれば、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0008]

上記第1および第2のアルカリ蓄電池では、セパレータはスルホン化されたポリプロピレンからなり、セパレータ中の硫黄原子と炭素原子とが、(硫黄の原子数)/(炭素の原子数) = A (ただし、2.0×10 $^{-3} \le A \le 5$.5×10 $^{-3}$) の関係を満たすことが好ましい。上記構成によれば、セパレータの保液性が特に高くなるため、充放電サイクル後の自己放電特性が特に良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0009]

上記第1および第2のアルカリ蓄電池では、電解液が真空注液法によって注液されることが好ましい。上記構成によれば、セパレータの保液量が大きくなり、また、セパレータに電解液が均質に保持されるため、自己放電特性が特に良好なアルカリ蓄電池が得られる。なお、真空注液法は、(1)電池に電解液を注液する際に、あらかじめ電池ケース(電槽)内を真空にしてセパレータの繊維間の空気を追い出した状態で電解液を注液する方法と、(2)電池ケース(電槽)内に電解液を注液したのち、電池ケースがおかれた環境を真空にすることによってセパレータの繊維間などに存在する空気を追い出し、環境を大気開放したときに電解液をセパレータに十分にしみこませる方法とを含む。

[0010]

上記第1および第2のアルカリ蓄電池では、セパレータの比表面積が0.6 m $^2/g\sim0$.9 m $^2/g$ の範囲内であることが好ましい。

[0011]

また、上記第1および第2のアルカリ蓄電池では、セパレータが、水銀ポロシメータによって0. $1 \mu m \sim 360 \mu m$ の範囲で細孔の測定をしたときに、体積基準のメディアン細孔直径が $30 \mu m$ 以下であることが好ましい。また、上記第1および第2のアルカリ蓄電池では、セパレータの目付重量が $60 g/m^2 \sim 85 g/m^2$ の範囲内であることが好ましい。上記構成によれば、セパレータの繊維によって形成される正極と負極との間のパスが長くなるため、導電性析出物によって正極から負極まで連続した導電パスが形成されることを防止できる。

[0012]

また、本発明の第3のアルカリ蓄電池は、ケースと、前記ケース内に配置された正極、負極、セパレータおよび電解液とを備えるアルカリ蓄電池であって、セパレータの表面にマンガンを含む化合物が析出していることを特徴とする。上記第3のアルカリ蓄電池では、セパレータの表面に、コバルトが析出する際、コバルトがマンガンと化合することによって導電性が低い析出物となるため、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0013]

上記第3のアルカリ蓄電池では、負極は主構成材として水素吸蔵合金を含み、水素吸蔵合金は、ミッシュメタルとマンガンとを1:B(ただし、0.2≦B≦0.5である)の組成比で含むことが好ましい。上記構成によれば、セパレータの表面にオキシ水酸化コバルトなどの導電性が高い物質が析出することを防止できるため、充放電サイクル後の自己放電特性が特に良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0014]

上記第3のアルカリ蓄電池では、電解液は、マンガンイオンを含むことが好ましい。上記構成によれば、セパレータの表面にオキシ水酸化コバルトなどの導電性が高い物質が析出することを防止できるため、充放電サイクル後の自己放電特性が特に良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0015]

【発明の実施の形態】

以下、本発明の実施の形態について図面を参照しながら説明する。

[0016]

(実施形態1)

実施形態1では、本発明のアルカリ蓄電池について、角形の場合の一例を説明 する。実施形態1のアルカリ蓄電池10について、一例の一部分解斜視図を図1 に示す。

[0017]

図1を参照して、アルカリ蓄電池10は、蓋11aを備えるケース11と、ケース11内に配置された電極群12および電解液(図示せず)と、蓋11aに配

置された安全弁13と、正極端子14および負極端子15とを備える。

[0018]

電極群12を蓋11aと平行な方向に切断したときの断面図を図2に示す。図2を参照して、電極群12は、袋状のセパレータ12a(ハッチングは省略する)と正極12bと負極12cとを備える。そして、セパレータ12aに挿入された複数の正極12bと、負極12cとが交互に積層されている。

[0019]

電極群12中の正極12bは、活物質支持体と、活物質支持体に支持された正極活物質とを備える。活物質支持体は、集電体としても機能し、たとえば、発泡ニッケルなどの金属多孔体や、パンチングメタルなどを用いることができる。正極活物質には、たとえば、水酸化ニッケルとコバルトとを含む活物質を用いることができる。

[0020]

アルカリ蓄電池10の電解液には、アルカリ蓄電池に一般的に用いられている 電解液を使用できる。具体的には、たとえば、KOHを含む比重1.2~1.4 のアルカリ水溶液を用いることができる。

[0021]

アルカリ蓄電池10は、セパレータ1cm²あたり、20mg以上の電解液を含むことが好ましく、25mg以上の電解液を含むことがより好ましい。アルカリ蓄電池10では、真空注液法を用いることによって、セパレータの電解液保持量を高くでき、また、セパレータに電解液を略均一に保持させることができる。

[0022]

セパレータ12aには、親水化処理された合成繊維からなる不織布を用いることができる。具体的には、セパレータ12aとして、スルホン化や界面活性剤の塗布などによって親水性を付与したポリオレフィン系不織布やエチレンビニルアルコール共重合体不織布などを用いることができる。中でも、セパレータ12aに、スルホン化されたポリプロピレン不織布を用いることが特に好ましく、セパレータ12a中の硫黄原子と炭素原子とが、(硫黄の原子数)/(炭素の原子数)=A(ただし、2.0×10 $^{-3}$ \leq A \leq 5.5×10 $^{-3}$) であることが特に好ま

しい。そして、セパレータ12 a は、少なくとも電池組立時(電池組立後、電解液がセパレータになじんでから活性化前までの期間をいう)において $15\,\mathrm{m\,g/c\,m^2}$ 以上(すなわち、セパレータ $1\,\mathrm{c\,m^2}$ あたり $15\,\mathrm{m\,g\,UL}$)の電解液を保持している。さらに、セパレータ $12\,\mathrm{a}$ は、電池組立時において、 $18\,\mathrm{m\,g/c\,m^2}$ ~ $25\,\mathrm{m\,g/c\,m^2}$ の電解液を保持することがより好ましい。

[0023]

また、セパレータ12 a には、繊維が混み入ったセパレータを用いることが好ましい。このようなセパレータを用いることによって、正極から負極へのパスを長くすることができ、セパレータ上に導電性物質が析出した場合にも正極から負極へ連続した導電パスが形成されることを抑制できる。具体的には、セパレータ12 a は、比表面積が 0.6 m 2 /g \sim 0.9 m 2 /g であることが好ましい。また、セパレータ12 a は、水銀ポロシメータによって 0.1 μ m \sim 360 μ m の範囲で細孔の測定をしたときに、体積基準のメディアン細孔直径が 30 μ m 以下であることが好ましい。また、セパレータ12 a は、目付重量が 60 g / m 2 \sim 85 g / m 2 であることが好ましい。

[0024]

負極12c、ケース11および安全弁13には、アルカリ蓄電池に一般的に用いられるものを使用できる。たとえば、負極12cには、水素吸蔵合金や水酸化カドミウムなどを負極構成材として含む負極を用いることができる。

[0025]

上記実施形態1のアルカリ蓄電池10では、セパレータ12aが、少なくとも電池組立時において15mg/cm²以上の電解液を保持しているため、サイクル後においても十分な電解液がセパレータに保持される。したがって、アルカリ蓄電池10では、充放電サイクル後もセパレータ12a上にオキシ水酸化コバルトなどの導電性物質が析出することを抑制できる。このため、アルカリ蓄電池10によれば、正極12bから負極12cへの導電パスが形成されることを抑制できるため、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池が得られる

[0026]

(実施形態2)

実施形態2では、本発明のアルカリ蓄電池について、角形の場合の他の一例を 説明する。なお、実施形態1で説明したアルカリ蓄電池10と重複する説明は省 略する。

[0027]

[0028]

実施形態2のアルカリ蓄電池によれば、サイクル後においても十分な電解液が セパレータに保持されるため、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカ リ蓄電池が得られる。

[0029]

(実施形態3)

実施形態3では、本発明のアルカリ蓄電池について、他の一例を説明する。

[0030]

図3を参照して、アルカリ蓄電池20は、蓋11aを備えるケース11と、ケース11内に配置された電極群21および電解液(図示せず)と、蓋11aに配置された安全弁13と、正極端子14および負極端子15とを備える。そして、電極群21は、図2に示した電極群12と同様に、袋状のセパレータに挿入された複数の正極と、複数の負極とが交互に積層された構造を有している。ケース、セパレータおよび正極については、実施形態1で説明したものと同様であるので重複する説明は省略する。

[0031]

アルカリ蓄電池 2 0 では、セパレータの表面にマンガンを含む化合物(図示せず)が析出している。

[0032]

アルカリ蓄電池20の電解液は、KOHを溶解したアルカリ水溶液である。そ

して、この電解液は、マンガンイオンを含むことが好ましい。このようなマンガ ンイオンは、電解液に、金属マンガンやマンガン化合物を溶解させることによっ て加えることができる。

[0033]

アルカリ蓄電池20の負極は、主構成材として水素吸蔵合金を含む。そして、 この負極に含まれる水素吸蔵合金は、ミッシュメタル(Mm)とマンガンとを1 :B(ただし、0.2≦B≦0.5)の組成比で含むことが好ましい。

[0034]

上記アルカリ蓄電池 2 0 では、セパレータの表面にマンガンを含む化合物が析出しており、この化合物はオキシ水酸化コバルトよりも導電性が低い。したがって、万一、正極から負極へ金属化合物からなるパスが形成されても、高導電性パスとはならないため、自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0035]

【実施例】

以下、実施例を用いて本発明をさらに詳細に説明する。

[0036]

(実施例1)

実施例1では、スルホン化度が異なるセパレータを用いて図1に示したような 角形のアルカリ蓄電池を作製した一例を説明する。

[0037]

まず、コバルトを固溶した水酸化ニッケル粒子を含む正極活物質ペーストを発 泡ニッケルに充填したのち、乾燥・圧延して正極シートを作製した。そして、こ の正極シートを切断して正極(正極12b)を作製した。

[0038]

次に、水素吸蔵合金(組成が、 $MmNi_{3.55}Mn_{0.4}Al_{0.3}Co_{0.75}$)を含む 負極ペーストを、パンチングメタル(Fe/Niメッキ)に塗布したのち、乾燥 ・圧延して負極シートを作製した。そして、この負極シートを切断して負極(負 極12c)を作製した。

[0039]

セパレータ(セパレータ12a)には、スルホン化度が異なる複数のポリプロピレンセパレータを用いた。そして、上記セパレータを袋状にしてその中に正極を挿入し、正極が挿入された複数の袋状セパレータと複数の負極とを積層し、極板群(極板群12)を作製した。この極板群を、ケース(ケース11)に挿入した。その後、比重が1.3である水酸化カリウム水溶液中に水酸化リチウムを20g/1溶解したアルカリ電解液を20g注液したのち、安全弁を備える蓋によって、ケースを封口した。このとき、正極端子と正極、および負極端子と負極とをリードで接続した。このようにして、定格容量が6.5Ahである実施例1の角形アルカリ蓄電池を作製した。

[0040]

このように実施例1では、スルホン化度の異なるセパレータを用いて複数の電池を作製した。そして、電池組立時(電池組立後で活性化前)の電池を分解し、セパレータに保持されている電解液の量を測定した。保持されている電解液の量は、電池を分解してセパレータの重量を測定したのち、セパレータを水洗・乾燥して再度重量を測定し、その差から求めた。

[0041]

また、各電池について、200サイクル後の自己放電率を測定した。サイクル試験は、13A(2C)で30分充電し、13A(2C)で電池電圧が1 Vになるまで放電することを1サイクルとした。自己放電率の測定は、200サイクル後の電池について、(1) SOC(State Of Charge)が60%になるように充電し(放電状態から3.9Aの電流値で1 h充電)、(2) 45 Cで1週間放置し、(3)電池電圧が1 Vになるまで2 Aの電流値で放電したときの放電容量Y(Ah)を測定し、(4)自己放電率(%) = (3.9-Y) / 6.5×100 の式で計算した。

[0042]

セパレータのスルホン化度と、電池組立時におけるセパレータの電解液保持量 および200サイクル後の自己放電率との関係を表1に示す。

[0043]

【表1】

	S/C (×10 ⁻³)	電池組立時のセパレー タの電解液保持量 (mg/cm²)	200サイクル後の自己放電率(%)
サンプル1ー1	1. 5	12	23
サンプル1ー2	2. 0	15	15
サンプル1-3	2. 5	17	15
サンプル1ー4	3. 0	19	13
サンプル1-5	3. 5	19	12
サンプル1ー6	4. 0	18	15
サンプル1ー7	4. 5	18	15
サンプル1-8	5. 0	17	16
サンプル1-9	5. 5	18	16
サンプル1-10	6. 0	16	19

[0044]

表1中、S/Cは、スルホン化度を示す指標であり、セパレータ中の(硫黄の原子数)/(炭素の原子数)の値を示す。表1から明らかなように、S/Cの値が2. $0\times10^{-3}\sim5$. 5×10^{-3} のときに自己放電特性がよいことがわかった。この中でもS/Cの値が3. $0\times10^{-3}\sim3$. 5×10^{-3} であることが特に自己放電特性がよかった。また、S/Cの値を6. 0×10^{-3} 以下にすることによって、セパレータがスルホン化しすぎて不織布が硬くなることを防止できる。また、表1から、セパレータの電解液保持量は、 $15\,\mathrm{mg/c\,m^2}$ 以上が好ましいことがわかった。

[0045]

(実施例2)

実施例2では、電解液の注液量を変化させて角形のアルカリ蓄電池を作製した 一例について説明する。

[0046]

実施例2のアルカリ蓄電池では、実施例1のアルカリ蓄電池と同様の正極、負

極および電解液を用いた。セパレータは、S/Cの値が3.0×10⁻³のスルホン化セパレータ(電池中のセパレータの総面積が600cm²)を用いた。そして、電解液の注液量を変化させたときの、200サイクル後の自己放電率を測定した。自己放電率は、実施例1で説明した方法と同様の方法で測定した。測定結果を表2に示す。

[0047]

【表2】

	電解液の 注液量 (g/セル)	セパレータ1cm ² あたりの注液量 (mg)	200サイクル後 の自己放電率 (%)
サンプル2ー1	6	10	32
サンプル2ー2	8	12	30
サンプル2-3	10	16	25
サンプル2ー4	12	20	19
サンプル2-5	15	25	17
サンプル2ー6	20	33	14
サンプル2ー7	25	41	14
サンプル2-8	30	50	14

[0048]

表2から明らかなように、セパレータ1 c m ²あたりの注液量を20mg以上 (好ましくは30mg以上)とすることによって、200サイクル後の自己放電 率が小さいアルカリ蓄電池が得られた。

[0049]

(実施例3)

実施例3では、注液方法を変えて角形のアルカリ蓄電池を作製した一例について説明する。

[0050]

実施例3のアルカリ蓄電池では、実施例2のアルカリ蓄電池と同様の正極、負極、セパレータおよび電解液を用いた。そして、表3のように注液方法を変えて

20gの電解液を注液してアルカリ蓄電池を作製した。そして、電解液を注液したのち、電池を分解してセパレータの電解液保持量を測定した。さらに、この電池について、200サイクル後の自己放電率を測定した。自己放電率は、実施例1で説明した方法と同様の方法によって測定した。測定結果を表3に示す。

[0051]

【表3】

	注液方法	電池組立時のセパレー タの電解液保持量 (mg/cm²)	200サイクル後 の自己放電率 (%)
サンプル3-1	自然注液	7	30
サンプル3ー2	遠心注液	12	18
サンプル3-3	注液後真空引き	19	15
サンプル3ー4	真空後注液	19	14

[0052]

表3から明らかなように、注液後真空引きまたは真空後注液することによって、セパレータを均質にぬらすことができ、セパレータ繊維に十分に電解液を浸透させることができる。

[0053]

(実施例4)

実施例4では、比表面積が異なるセパレータを用いて角形のアルカリ蓄電池を 作製した一例について説明する。

[0054]

実施例4のアルカリ蓄電池では、実施例2と同様の正極、負極、および電解液を用いた。電解液は、1セルに、20g注液した。セパレータは、比表面積が異なるスルホン化セパレータ(セパレータの総面積600cm²)を用いた。そして、実施例1と同様の方法で、アルカリ蓄電池を作製した。作製したアルカリ蓄電池について、実施例1と同様の方法で200サイクル後の自己放電率を測定した。測定結果を表4に示す。

[0055]

【表4】

	比表面積 (m²/g)	200サイクル後 の自己放電率 (%)
サンプル4-1	0. 45	19
サンプル4ー2	0. 60	15
サンプル4ー3	0. 75	14
サンプル4ー4	0. 90	15
サンプル4ー5	1. 05	20

[0056]

なお、各サンプルに用いたセパレータの目付重量を測定したところ、サンプル4-1では60 g / m 2 であり、サンプル4-2~4-4 では65 g / m 2 ~80 g / m 2 であり、サンプル4-5では、84 g / m 2 であった。

[0057]

表4から明らかなように、セパレータの比表面積が0.60 $m^2/g\sim0.9$ 0 m^2/g の場合(目付重量が65 $g/m^2\sim80$ g/m^2 の場合)には、自己放電特性がよくなった。一方、目付重量が60 g/m^2 以下のセパレータを用いると、自己放電特性が悪くなった。また、各サンプルについて、水銀ポロシメータを用いて0.1 μ m \sim 360 μ mの範囲で細孔分布測定を行った。その結果、体積基準のメディアン細孔直径が30 μ m以下のセパレータを用いた場合には、200サイクル後も自己放電特性が良好であることがわかった。

[0058]

(実施例5)

実施例 5 では、水素吸蔵合金の組成を変化させて角形のアルカリ蓄電池を作製 した一例について説明する。

[0059]

実施例 5のアルカリ蓄電池では、正極および電解液に実施例 1 と同様のものを用いた。セパレータには、S / C の値が 3 . 0×1 0 $^{-3}$ のスルホン化セパレータを用いた。

[0060]

実施例5では、負極に用いる水素吸蔵合金の組成を変化させて複数のアルカリ 蓄電池を作製した。そして、これらの電池について、実施例1と同様の方法で2 00サイクル後の自己放電率を測定した。測定結果を表5に示す。

[0061]

【表5】

	水素吸蔵合金の組成	200サイクル後 の自己放電率 (%)
サンプル5-1	MmNi _{4. 0} Mn _{0. 5} Al _{0. 3} Co _{0. 4}	15
サンプル5ー2	MmNi _{3, 55} Mn _{0, 4} Al _{0, 3} Co _{0, 75}	15
サンプル5-3	MmNi _{4. 1} Mn _{0. 2} Al _{0. 3} Co _{0. 75}	16
サンプル5ー4	MmNi _{3, 85} Mn _{0, 1} Al _{0, 3} Co _{0, 75}	18
サンプル5-5	MmNi _{3, 95} Al _{0, 3} Co _{0, 75}	40
サンプル5ー6	MmNi _{4, 2} Al _{0, 8} Co _{0, 4}	38

[0062]

表 5 から明らかなように、水素吸蔵合金がマンガン(Mn)を含む場合には、サイクル後の自己放電率が低かった。また、水素吸蔵合金が、ミッシュメタル(Mm)とマンガンとを1:B(ただし、 $0.2 \le B \le 0.5$ である)の組成比で含む場合には、自己放電率が特に低かった。

[0063]

次に、セパレータの表面に析出する化合物を調べるため、以下の実験を行った。まず、サンプル5-1~5-6に用いた水素吸蔵合金と同一の組成の水素吸蔵合金粉末をセパレータに包み、65℃の電解液中に14日間浸漬し、その後、電解液からセパレータと合金粉末とを取り出して室温で14日間放置した。そして、電解液中に沈殿した粉末を集め、この粉末について、X線回折(XRD)、ICP発光分析、および粉末抵抗の測定を行った。その結果、サンプル5-5および5-6の水素吸蔵合金から析出した粉末では、オキシ水酸化コバルトのピークが観測された。一方、サンプル5-1~5-4の水素吸蔵合金から析出した粉末

では、オキシ水酸化コバルトのピークが観測されなかった。この粉末は、マンガンとコバルトとを含む化合物であることがわかったが、どのような化合物であるかは同定できなかった。

[0064]

上記粉末について粉末抵抗を測定した結果、サンプル5-5および5-6の粉末は、サンプル5-1~5-4の粉末に比べて2桁大きい導電率を示すことが分かった。なお、セパレータ表面の析出物も、上記粉末と同様の化合物であると考えられる。したがって、水素吸蔵合金がマンガンを含むことによって、セパレータの表面に導電性が高いオキシ水酸化コバルトが析出することを抑制し、導電性がより低いマンガンとコバルトとの化合物を優先的に析出させることができると考えられる。

[0065]

以上、本発明の実施の形態について例を挙げて説明したが、本発明は、上記実施の形態に限定されず本発明の技術的思想に基づき他の実施形態に適用することができる。

[0066]

たとえば、上記実施形態では、角形のアルカリ蓄電池について図示したが、本発明のアルカリ蓄電池は角形に限定されず、円筒形などの他の形状であってもよい。

[0067]

【発明の効果】

以上説明したように、本発明の第1および第2のアルカリ蓄電池では、充放電サイクルを繰り返したあとにおいてもセパレータに十分に電解液が保持される。したがって、本発明の第1および第2のアルカリ蓄電池によれば、充放電サイクルを繰り返したあとでもセパレータ上に、オキシ水酸化コバルトなどの導電性化合物が析出することを抑制できるため、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池が得られる。

[0068]

また、本発明の第3のアルカリ蓄電池では、セパレータの表面に、マンガンを

含む導電性が低い化合物が析出している。したがって、本発明の第3のアルカリ 蓄電池によれば、充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池が得 られる。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】 本発明のアルカリ蓄電池について一例を示す一部分解斜視図である
- 【図2】 図1に示したアルカリ蓄電池の一部断面図である。
- 【図3】 本発明のアルカリ蓄電池について他の一例を示す一部分解斜視図である。

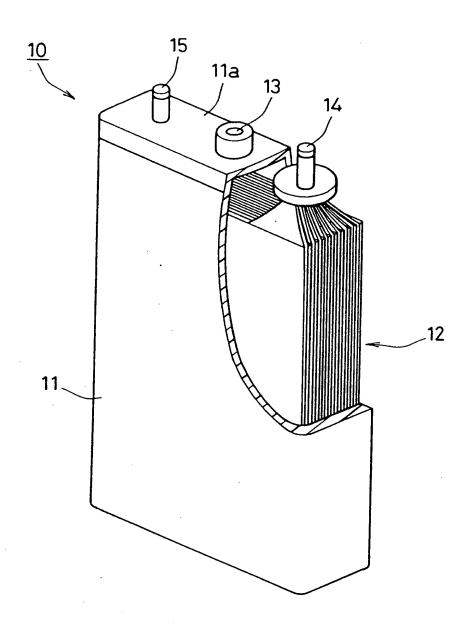
【符号の説明】

- 10、20 アルカリ蓄電池
- 11 ケース
- 11a 蓋
- 12 電極群
- 12a セパレータ
- 12b 正極
- 12c 負極
- 13 安全弁
- 14 正極端子
- 15 負極端子

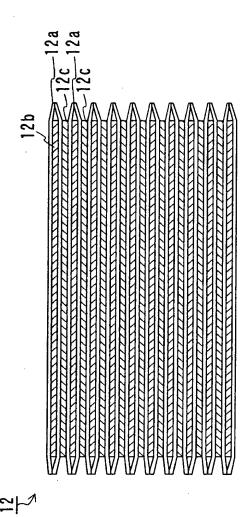
【書類名】

図面

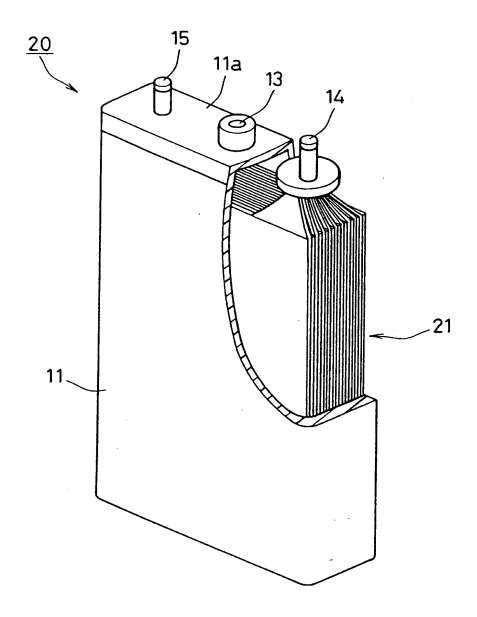
【図1】



【図2】



【図3】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 充放電サイクル後も自己放電特性が良好なアルカリ蓄電池を提供する。

【解決手段】 ケース11と、ケース11内に封入された電極群12とを備え、電極群12に含まれるセパレータは、少なくとも電池組立時において15 m g / c m 2 以上の電解液を保持している。

【選択図】 図1

出願人履歴情報

識別番号

[000005821]

1. 変更年月日

1990年 8月28日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府門真市大字門真1006番地

氏 名

松下電器産業株式会社

出願人履歴情報

識別番号

[000003207]

1. 変更年月日

1990年 8月27日

[変更理由]

新規登録

住 所

愛知県豊田市トヨタ町1番地

氏 名

トヨタ自動車株式会社